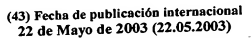
ULUI MYMILMULE CUPI

(12) SOLICITUD INTERNACIONAL PUBLICADA EN VIRTUD DEL TRATADO DE COOPERACIÓN EN MATERIA DE PATENTES (PCT)

(19) Organización Mundial de la Propiedad Intelectual

Oficina internacional





I CHINI DENIKUTU DI ENIKU DANIB DINI 10 DD İLIKA BURDA MADI MƏDI ORDU CARA BURDA GOLI ORDU CARA

(10) Número de Publicación Internacional WO 03/042175 A1

(51) Clasificación Internacional de Patentes7: C07D 209/14

(21) Número de la solicitud internacional: PCT/ES02/00518

(22) Fecha de presentación internacional:

8 de Noviembre de 2002 (08.11.2002)

(25) Idioma de presentación:

español

(26) Idioma de publicación:

español

(30) Datos relativos a la prioridad: P200102517

14 de Noviembre de 2001 (14.11.2001) ES

- (71) Solicitante: LABORATORIOS DEL DR. ESTEVE, S.A. [ES/ES]; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES).
- (72) Inventores: MERCÉ-VIDAL, Ramón; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES). ANDALUZ-MATARÓ, Blas; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES). FRIGOLA-CONSTANSA, Jordi; Avda. Mare de Deu de Montserrat, 221, E-08041 Barcelona (ES).
- (74) Mandatario: CARPINTERO LÓPEZ, Francisco; Herrero & Asociados, S.I., Alcalá, 35, E-28014 Madrid (ES).

- (81) Estados designados (nacional): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Estados designados (regional): patente ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), patente euroasiática (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), patente europea (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), patente OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publicada:

- con informe de búsqueda internacional
- antes de la expiración del plazo para modificar las reivindicaciones y para ser republicada si se reciben modificaciones

Para códigos de dos letras y otras abreviaturas, véase la sección "Guidance Notes on Codes and Abbreviations" que aparece al principio de cada número regular de la Gaceta del PCT.

(54) Title: SULPHONAMIDE DERIVATIVES, THE PREPARATION THEREOF AND THE APPLICATION OF SAME AS MEDICAMENTS

(54) Título: DERIVADOS DE SULFONAMIDAS, SU PREPARACIÓN Y SU APLICACIÓN COMO MEDICAMENTOS

(57) Abstract: The invention relates to: novel sulphonamide derivatives having general formula (I) and to the physiologically-acceptable salts thereof; the methods of preparing said sulphonamide derivatives; the application thereof as medicaments for human and/or veterinary therapy; and the pharmaceutical compositions containing same.

(57) Resumen: La presente invención se refiere a nuevos derivados de sulfonamidas, de fórmula general (I), así como a sus sales fisiológicamente aceptables, a los procedimientos para su preparación, a su aplicación como medicamentos en terapéutica humana y/o veterinaria y a las composiciones farmacéuticas que los contienen.



DERIVADOS DE SULFONAMIDAS, SU PREPARACIÓN Y SU APLICACIÓN COMO MEDICAMENTOS

Campo de la invención

La presente invención se refiere a nuevos derivados de sulfonamidas, de fórmula general (I), así como a sus sales fisiológicamente aceptables, a los procedimientos para su preparación, a su aplicación como medicamentos en terapéutica humana y/o veterinaria y a las composiciones farmacéuticas que los contienen.

(I)

20

5

10

15

Los nuevos compuestos objeto de la presente invención pueden ser utilizados en la industria farmacéutica como intermedios y para la preparación de medicamentos.

Antecedentes de la invención

25

30

La superfamilia de receptores de serotonina (5-HT) comprende 7 clases (5-HT₁-5-HT₇) que abarcan 14 subclases humanas [D. Hoyer, et al., *Neuropharmacology*, 1997, 36, 419]. El receptor 5-HT₆ ha sido el último receptor de serotonina identificado por clonación molecular tanto en rata [F.J. Monsma, et al., *Mol. Pharmacol.*, 1993, 43, 320; M. Ruat, et al., *Biochem. Biophys. Res. Commun.*, 1993, 193, 268] como en humanos [R. Kohen, et al., *J. Neurochem.*, 1996, 66, 47]. Los compuestos con actividad antagonista del receptor 5-HT₆ son útiles en el

10.

15

20

25

30

tratamiento de diversos trastomos del Sistema Nervioso Central y del aparato Gastrointestinal como el síndrome del intestino irritable. Los compuestos antagonistas del receptor 5-HT $_{
m e}$ son útiles para el tratamiento de la ansiedad, depresión y trastornos cognitivos de la memoria [M. Yoshioka, et al., Ann. NY Acad. Sci., 1998, 861, 244; A. Bourson, et al., Br. J. Pharmacol., 1998, 125, 1562; D.C. Rogers, et al., Br. J. Pharmacol. Suppl., 1999, 127, 22P; A. Bourson, et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 1995, 274, 173; A.J. Sleight, et al., Behav. Brain Res., 1996, 73, 245; T.A. Branchek, et al., Annu. Rev. Pharmacol. Toxicol., 2000, 40, 319; C. Routledge, et al., Br. J. Pharmacol. , 2000, 130, 1606]. Se ha demostrado que los antipsicóticos típicos y atípicos para el tratamiento de la esquizofrenia tienen una elevada afinidad por los receptores 5-HT $_6$ [B.L. Roth, et al., J. Pharmacol. Exp. Ther., 1994, 268, 1403; C.E. Glatt, et al., Mol. Med., 1995, 1, 398; F.J. Mosma, et al., Mol. Pharmacol. , 1993, 43, 320; T. Shinkai, et al., Am. J. Med. Genet., 1999, 88, 120]. Los compuestos antagonistas del receptor 5-HT₆ son útiles para el tratamiento de la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) [W.D. Hirst, et al., Br. J. Pharmacol., 2000, 130, 1597; C. Gérard, et al., Brain Research, 1997, 746, 207; M.R. Pranzatelli, Drugs of Today, 1997, 33, 379]. En la solicitud de patente WO 01/32646 se describen sulfonamidas derivadas de biciclos, de 6 miembros cada uno, aromáticos o heteroaromáticos con actividad antagonista del receptor 5-HT₆. En la solicitud de patente EP 0733628 se describen sulfonamidas derivadas de indol con actividad agonista del receptor 5-HT₁₅ útiles para el tratamiento de la migraña. En general, el estudio de la bibliografía de artículos científicos y patentes indica que pequeñas variaciones estructurales dan lugar a compuestos agonistas o antagonistas de distintos receptores de la serotonina útiles para el tratamiento de enfermedades distintas según el receptor por el cual presentan afinidad.

Tras laboriosa investigación los inventores han sintetizado nuevos compuestos de fórmula general (I) que presentan unas interesantes propiedades biológicas y los hacen especialmente útiles para su utilización en terapéutica humana y/o veterinaria.

Descripción detallada de la invención

La presente invención proporciona nuevos compuestos con actividad antagonista del receptor 5-HT₆ de la serotonina útiles en la elaboración de un medicamento para la prevención o el tratamiento de varios trastornos del Sistema Nervioso Central, y en particular de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros trastornos mediados por el receptor 5-HT₆ de la serotonina en mamíferos, incluido el hombre.

Los compuestos objeto de la presente invención responden a la fórmula general (I)

(I)

20

25

30

5

10

15

en la cual

A representa un sustituyente seleccionado de entre:

- un anillo heteroaromático de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno, por un radical alquilo C₁-C₄ o por un radical fenilo o heteroarilo de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 átomos de oxígeno, nitrógeno o azufre;
- un anillo heteroaromático bicíclico que contiene de 1 a 3 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno o por un radical alquilo C₁-C₄;
- un grupo seleccionado entre:

10

15

20

25

30

$$\begin{array}{c} X \\ Y \\ Z \end{array} \qquad \begin{array}{c} X \\ Y \\ Y \end{array} \qquad \begin{array}{c} X \\ Y$$

 R_1 representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_4 o un radical bencilo; n representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

R₂ representa –NR₄R₅ o un grupo de fórmula:

$$-N \longrightarrow N - R_1, -N \longrightarrow N - R_1$$

$$-N \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N - R_1$$

en los cuales la línea de puntos representa un enlace químico opcional;

 R_3 , R_4 y R_5 independientemente representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_4 ; X, Y y Z independientemente representan hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 , alcoxi C_1 - C_4 , alquiltio C_1 - C_4 , trifluorometil, ciano, nitro y $-NR_4R_5$; W representa un enlace entre los dos anillos, CH_2 , O_1 S y NR_4 ; m representa 0, 1, 2, 3 ó 4; con la condición de que cuando m = 0, A es un fenilo sustituido; o una de sus sales fisiológicamente aceptables.

El término alquilo C_1 - C_4 representa una cadena carbonada lineal o ramificada que incluye de 1 a 4 átomos de carbono, como por ejemplo metilo, etilo, propilo, isopropilo, butilo, isobutilo, sec-butilo y terc-butilo.

5

15

20

25

MANAGER . .

Compuestos objeto de la presente invención que responden a la fórmula anterior pueden seleccionarse de entre:

- [1] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [2] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- 10 [3] Hidrocloruro de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [4] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.
 - [5] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [6] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
 - [7] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [8] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-ii]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [9] N-[3-(2-dimetillamino-etil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
 - [10] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [11] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [12] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [13] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [14] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
 - [15] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [16] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
 - [17] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- [18] N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida. [19] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

- [20] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-(2-piridil)tiofeno-2-sulfonamida.
- [21] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-2,1,3- benzotiadiazol-4-sulfonamida.
- [22] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
- [23] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-2-sulfonamida.
- [24] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.
- [25] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- [26] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.
- [27] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- 10 [28] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.
 - [29] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [30] N-[3-dimetilaminometil-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [31] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- 15 [32] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [33] N-[3-(2-dibutilaminoetii)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [34] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- 20 [35] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
 - [36] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-trans-β-estirenosulfonamida.
 - [37] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1H-indol-5-il]-trans- β -estirenosulfonamida.
 - [38] N-[3-(octahidroindolizin-7-il)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- 25 [39] N-[3-(2-dietillaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
 - [40] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.
 - [41] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1H-indol-5-il]- α -toluenosulfonamida.
 - [42] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [43] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-
- 30 sulfonamida.
 - [44] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

[45] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.

[46] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.

[47] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[48] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.

[49] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[50] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}quinolina-8-sulfonamida.

[51] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-4-fenilbencenosulfonamida.

[52] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.

[53] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1*H*-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.

10

5

La presente invención se refiere igualmente a las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (I), en particular las sales de adición de ácidos minerales tales como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico y con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, *p*-toluensulfónico, metansulfónico, canforsulfónico, etc.

15

Los nuevos derivados de fórmula general (I), en la cual R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , n y A tienen la significación indicada anteriormente, pueden ser preparados según los métodos que se indican a continuación:

20

25

MÉTODO A

Por reacción de un compuesto de fórmula general (II) o uno de sus derivados convenientemente protegidos

30

10

15

20

25

30

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I) y X es un grupo saliente aceptable incluyendo un átomo de halógeno, en particular cloro;

con un 5-aminoindol de fórmula general (III), o uno de sus derivados convenientemente protegidos;

en la cual n, R_1 , R_2 y R_3 tienen la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I);

para obtener la correspondiente sulfonamida y opcionalmente a partir de esta se pueden, en su caso, eliminar los grupos protectores y/o formar una sal farmacológicamente aceptable.

La reacción entre los compuestos de fórmula general (II) y (III) se lleva a cabo en presencia de un disolvente orgánico tal como un éter alquílico, en particular éter dietílico, o cicloalquílico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo orgánico halogenado, en particular cloruro de metileno o cloroformo, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro disolvente adecuado.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base inorgánica adecuada tal como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos o bien en presencia de una base orgánica, en particular trietilamina o piridina.

Las temperaturas de reacción mas adecuadas varían entre 0°C y la temperatura ambiente y el tiempo de reacción está comprendido entre 5 minutos y 24 horas.

10

15

20

25

30

La sulfonamida resultante puede ser aislada evaporando el disolvente, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

Los compuestos de fórmula general (II) son asequibles comercialmente o pueden ser preparados según métodos estándar o por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [E.E. Gilbert, *Synthesis*, 1969, 1, 3] y los compuestos de fórmula general (III) pueden ser preparados según métodos estándar o por métodos análogos a los descritos en la bibliografía [J.E. Macor, R. Post y K. Ryan, *Synt Comm.*, 1993, 23, 1, 65-72.; J. Guillaume, C. Dumont, J. Laurent y N. Nédélec, *Eur. J. Med. Chem.*, 1987, 22, 33-43; M.L. Saccarello, R. Stradi, *Synthesis*, 1979, 7271.

METODO B

Los compuestos de formula general (I) en la cual R_1 , R_2 , R_4 , n y A tienen la significación indicada anteriormente y R_3 representa alquilo C_1 - C_4 pueden prepararse por alquilación de un compuesto de fórmula general (I), en la cual R_1 , R_2 , R_4 , n y A tienen la significación indicada anteriormente y R_3 representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o sulfato de dialquilo.

La reacción se efectúa preferentemente en presencia de una base adecuada tal como los hidróxidos y carbonatos de metales alcalinos, hidruros metálicos, alcóxidos tales como metóxido sódico o terbutóxido potásico, compuestos organometálicos tales como butillitio o terbutillitio, en presencia de un disolvente orgánico tal como un éter alquílico, en particular éter dietílico, o cicloalquílico, en particular tetrahidrofurano o dioxano, un hidrocarburo, en particular tolueno, un alcohol, en particular metanol o etanol, un disolvente dipolar aprótico, en particular acetonitrilo, piridina o dimetilformamida, o cualquier otro disolvente adecuado. Las temperaturas mas adecuadas varían entre 0°C y la

10

15

20

25

30

temperatura de ebullición del disolvente y los tiempos de reacción están comprendidos entre 1 y 24 horas...

La sulfonamida resultante puede ser aislada concentrando el filtrado a presión reducida, añadiendo agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

METODO C

Por condensación de un compuesto de fórmula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un átomo de hidrógeno, con una 4-piperidona convenientemente sustituida se obtiene el correspondiente compuesto de formula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il convenientemente sustituido.

La reacción puede efectuarse tanto en medio ácido como básico en un disolvente adecuado a temperaturas comprendidas entre 25 y 150°C.

Condiciones básicas adecuadas incluyen bases inorgánicas como hidróxido sódico o potásico o bases orgánicas como pirrolidina o trietilamina en disolventes como metanol o etanol. Preferiblemente soluciones de metóxido sódico en metanol a reflujo. Los tiempos de reacción varían entre 1 y 48 horas.

Condiciones ácidas adecuadas incluyen ácido clorhídrico en etanol o ácido trifluoracético en ácido acético a temperaturas comprendidas entre 50 y 100°C y tiempos de reacción que varían entre 1 y 48 horas.

La sulfonamida resultante puede ser aislada diluyendo en agua y en su caso ajustando el pH para que se obtenga como un sólido que pueda aislarse por

filtración; o bien puede extraerse con un disolvente inmiscible en agua como el cloroformo y purificarse por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

5

Los compuestos de fórmula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un átomo de hidrógeno, se pueden preparar, según el método A, a partir de un 5-aminoindol.

METODO D

10

Los compuestos de formula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 4-piperidinil convenientemente sustituido, pueden prepararse por reducción de un compuesto de formula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il convenientemente sustituido preparado según el método C.

15

20

La hidrogenación se efectúa con el concurso de un catalizador metálico tal como paladio, platino o rodio sobre un soporte tal como carbono, óxido de aluminio o sulfato de bario, preferiblemente paladio sobre carbono, a una presión de hidrógeno inicial entre 1 y 10 atmósferas, preferiblemente entre 2 y 5 atmósferas, en un disolvente tal como metanol o etanol. El tiempo de reacción varía entre 1 hora y 3 días.

25

La sulfonamida resultante puede ser aislada filtrando el catalizador y concentrando el filtrado a presión reducida. El producto recuperado puede usarse como tal o ser purificado por cromatografía o recristalización de un disolvente adecuado.

30 METODO E

Las sales farmacológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (I) se pueden preparar convencionalmente por reacción con un ácido mineral tal como los ácidos clorhídrico, bromhídrico, fosfórico, sulfúrico, nítrico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o con ácidos orgánicos tales como los ácidos cítrico, maleico, fumárico, tartárico o sus derivados, p-toluensulfónico, metansulfónico, etc., en el seno de un disolvente apropiado tal como metanol, etanol, éter etílico, acetato de etilo, acetonitrilo o acetona obteniéndose con las técnicas habituales de precipitación o cristalización las sales correspondientes.

10

15

5

Durante alguna de las secuencias sintéticas descritas o en la preparación de los sintones utilizados puede ser necesario y/o deseable proteger grupos sensibles o reactivos en alguna de las moléculas utilizadas. Esto puede llevarse a cabo mediante el uso de grupos protectores convencionales tales como los descritos en la bibliografía [Protective groups in Organic Chemistry, ed J. F.W. McOmie, Plenum Press, 1973; T.W. Greene & P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Chemistry, John Wiley & sons, 1991]. Los grupos protectores pueden ser eliminados en el conveniente estadio posterior por métodos conocidos en el arte de la técnica.

20

25

30

La invención proporciona composiciones farmacéuticas que comprenden, además de un excipiente farmacéuticamente aceptable, al menos un compuesto de fórmula general (I) o una de sus sales fisiológicamente aceptables. La invención también se refiere al empleo de un compuesto de fórmula general (I) y sus sales fisiológicamente aceptables en la elaboración de un medicamento con actividad antagonista del receptor 5-HT₆ de la serotonina útiles para la prevención o el tratamiento de varios trastornos del Sistema Nervioso Central, y en particular de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros trastornos mediados por el receptor 5-HT₆ de la serotonina en mamíferos, incluido el hombre.

10

15

En los ejemplos siguientes se indica la preparación de nuevos compuestos de acuerdo con la invención. Se describen también la afinidad por el receptor 5HT₆ de la serotonina así como fórmulas galénicas aplicables a los compuestos objeto de la invención. Los ejemplos que se indican a continuación, dados a simple título de ilustración, no deben de ningún modo limitar la extensión de la invención.

MÉTODO A

Ejemplo 7.- Preparación de N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

A una solución de 3.05 g (15 mMol) de 5-amino-3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol en 100 ml de piridina se le añade, gota a gota, a temperatura ambiente, una solución de 4.21 g (15 mMol) de cloruro de 5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonilo en 20 ml de piridina. La mezcla de reacción se agita a temperatura ambiente durante 20 horas. A continuación se evapora a sequedad, se alcaliniza ligeramente con amoniaco diluido y se disuelve con acetato de etilo. La fase orgánica se lava repetidamente con agua y solución saturada de bicarbonato sódico, se separa y se seca con sulfato sódico anhidro. La solución orgánica se evapora a sequedad y el sólido resultante se lava repetidamente con éter etílico obteniéndose 5.5 g (82%) de N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metil-benzo[b]tiofeno-2-sulfonamida como un sólido de p.f. = 226-227°C.

MÉTODO B

25

20

Ejemplo 26.- Preparación de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.

A una mezcla de 285 mg (0,7 mMol) de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida (ejemplo 17) y 80 mg (0,7 mMol) de t-butóxido potásico en 3 ml de DMSO se agitan 30 minutos a temperatura ambiente. A continuación se añaden 105 mg (0,7 mMol) de yoduro de etilo y se deja en agitación durante 3

10

15

horas. Se añade agua y se extrae con acetato de etilo. La solución orgánica se evapora a sequedad y el crudo resultante se purifica por cromatografía sobre gel de sílice utilizando como eluyente mezclas de cloruro de metileno/ metanol /amoníaco obteniéndose N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida como un sólido de p.f. = 49-50°C.

MÉTODO C

Ejemplo 18.- Preparación de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

A una solución de 712 mg (13,2 mMol) de metóxido sódico en 100 ml de metanol se añaden 850 mg (2,64 mMol) de N-[1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida seguidos de 596 mg (5,28 mMol) de 1-metil-4-piperidona y la solución resultante se calienta a reflujo durante 48 horas. La mezcla de reacción se concentra a presión reducida y el residuo resultante se purifica por cromatografía sobre gel de sílice utilizando como eluyente mezclas de cloruro de metileno/ metanol /amoníaco rindiendo 573 mg (52%) de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f. = 244-245°C.

20 MÉTODO D

Ejemplo 12.- Preparación de N-[3-(1-metil-piperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

25

30

A una solución de 417 mg (1 mMol) de N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida en 50 ml de metanol se añaden 100 mg de paladio sobre carbono al 5%. La mezcla se hidrogena a temperatura ambiente bajo una presión de hidrógeno inicial de 3 atmósferas durante 20 horas. La mezcla de reacción se filtra y el filtrado se concentra a presión reducida para dar un crudo que se suspende en éter etílico obteniéndose 272 mg

(65%) de N-[3-(1-metil-piperidin-4-il)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f.= 254-256°C

MÉTODO E

5

Ejemplo 3.- Preparación del clorhidrato de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

10

Se disuelven 1,05 g (2,5 mMol) de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida (ejemplo 2) en 10 ml de etanol y se le añaden 0,6 ml de una solución 4,2 N de ácido clorhídrico en etanol. Se deja cristalizar a temperatura ambiente. Se obtiene el clorhidrato de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida como un sólido de p.f.= 255-257°C.

15

El punto de fusión y los datos espectroscópicos para la identificación de algunos de los compuestos objeto de la presente invención se indican en la tabla siguiente:

(CH ₂), R ₂	_ ĸ
œ	

te)	1, 1H, (d, 1H, 0) (d, 1H, 1); (d, 1=8.7); (e, 1=8.7)	m, ori), 5(s, (d, 1H, m, 2H); H, J=8.1
1H-RMN (300 MHz), δ (disolvente)	2.46(m, 6H); 2.58(m, 2H); 6.85(dd, 1H, 2.46(m, 6H); 2.58(m, 2H); 6.85(dd, 1H, 1=8.6, 2.0 Hz); 7.10(m, 2H); 7.20(d, 1H, 1=8.7, 2.0 Hz); 7.90(d, 1H, 1=2.0 Hz); 7.98(d, 1H, 1=8.7 Hz); 10.10 (bb, 1H); 10.80(s, 1H). (DMSO-d6)	0.90(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.33-2,55(m, or), 6.69(dd, 1H, J=8.7, 1.8 Hz); 6, 95(s, 1466, 1H); 7,02(d, 1H, J=1,8 Hz); 7.05(d, 1H, 1319, 1237, 1157, 1132, 11091, 991, 770, Hz); 7.70(m, 1H); 8.01(m, 2H); 675, 583, 481. (DMSO-d6)
H-RN	2.46(m, 6H); 2.46(m, 6H); J=8.6, 2.0 H J=8.6 Hz); 7.90(d, 1H, Hz); 10.10 (DMSO-d6)	0.90(t, 6H, J 6.69(dd, 1H, 1H); 7,02(d, J=8.7 Hz); 7 7.63(m, 1H) 8.12(d, 1H, Hz); 10.10(f (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3387, 2970, 2931, 1466, 1236, 1158, 1107, 1080, 993, 862, 805, 657, 565.	3451, 3337, 2972, 1466, 1319, 1237, 1157, 1132, 1091, 991, 770, 675, 583, 481.
p.f. °C	170-173	170
Sal	1	1 6
Æ	CI S S	
œ	I	I /
c	8	8
ď	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
æ	· I	I
		7

Ex R ₁ R ₂ R ₃ R ₄		i: 0 : . 0		
R, R, R, R, R, R, R, R, R, Sal p.f. °C IR cm¹ (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2	'H-RMN (300 MHz),8 (disolvente)	1.22(t, 6H, J=7.2 Hz); 2.91-3.18(m, 8H 6.65(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=8. Hz); 7.17(s, 1H); 7.20(d, 1H, J=1.8 Hz) 7.54(t, 1H, J=7.8 Hz); 7.63(m, 1H); 7.70(m, 1H); 8.03(d, 1H, J=7.8 Hz); 8.08(d, 1H, J=7.1 Hz); 8.14(d, 1H, J=8. Hz); 8.79(d, 1H, J=8.4 Hz); 10.26(s, 1H); 10.90(bb, 1H); 11.01(s, 1H).	(UMSO-d6) 0.95(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.44-2.58(m, 6H) 2.66(m, 2H); 6.79(dd, 1H, J=8.6, 1.7 Hz); 7.08(d, 1H, J=0.9 Hz); 7.13(d, 1H, J=1.7 Hz); 7.23(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.58 (m, 2H); 7.87(m, 1H); 9,95(bb, 1H);	0.89(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.32-2.55(m, 6H); 2.62(m, 2H); 6.85(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.08(d, 1H, J=2.0 Hz); 7.13(s, 1H); 7.18(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.33-750 (m, 3H); 7.64(d, 2H, J=7.5 Hz); 7.72(sys AB, 2H, J=8.6 Hz); 7.78(sys AB, 2H, J=8.6 Hz); 9.80(bb, 1H); 10.75(s, 1H).
3 H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2 H	IR cm ⁻¹	3378, 3065, 2558, 2489, 1460, 1317, 1162, 1143, 1131, 811, 687, 602, 588.	2,	3387, 2971, 1323, 1157, 1095, 765, 670, 3
R, R ₂ n R ₃ A H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2 H C CI	II	255-257	168-170	161-163
R, R	Sal	H C	1	1
EX R ₁ R ₂ n H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2 H	A		<u>o</u> <u>o</u>	
R, R ₂ H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2	<u>م</u> رّ	I	Ξ	I
Δ I I I		77	7	2
XI m	ጜ	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
χ ε 4 σ		I	I	Ξ
	Ä	ო	4	22

				1					
ŭ	æ.	ፚ	c	డ్	∢	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	'H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
9	ェ	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	2	I	S CI	1	180-181	3375, 2978, 1467, 1417, 1236, 1212, 1115, 994, 624.	0.96(t, 6H, J=7.1 Hz); 2.52(m, 4H); 2.57(m, 2H); 2.66(m, 2H); 6.83(dd, 1H, 1467, 1417, J=8.6, 1.9 Hz); 7.11(d, 1H, J=4.0 Hz); 7.14(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.17(d, 1H, J=1.9 Hz); 7.26-7.24(m, 2H); 10.01(bb, 1H); 10.81(s, 1H). (DMSO-d6)
2	I	-N ₂ (cH ₃) ₂ N-	Ν	I	D D S	l	226-227	3422, 3238, 1332, 1155, 226-227 1114, 1079, 986, 861, 803, 655, 564.	2.04(s, 6H); 2.23(m, 2H); 2.28(s, 3H), 2.59(m, 2H); 6.83(dd, 1H, J=8.4, 1.5 Hz); 7,09 (s, 2H); 7.19(d, 1H, J=8.4 Hz); 7.49(dd, 1H, J=8.7, 1.6 Hz); 7.91(d, 1H, J=1.6 Hz); 7.99(d, 1H, J=8.7 Hz); 10,13(bb, 1H), 10,79 (s, 1H) (DMSOde)
W	Σ	(CH ₃) ₂ N-		7 H		ı	203-205	3357, 1475, 1282, 1157, 1127, 990, 957, 809, 773, 613, 587, 557, 498.	2.09(s, 6H); 2.21(m, 2H); 2.34(m, 2H), 3357, 1475, 6.69(dd, 1H, J=8.6, 1.7 Hz); 6.94 (s, 1282, 1157, 1H); 7.03 (s, 1H); 7.06(d, 1H, J=8.1 Hz); 7.05(d, 1H, J=8.1 Hz); 1127, 990, 957, 7.49(t, 1H, J=7.8 Hz); 7.64(m, 1H); 809, 773, 613, 7.71(m, 1H); 8.02 (m, 2H); 8.13(d, 1H, 587, 557, 498. J=8.1 Hz); 8.79(d, 1H, J=8.4 Hz); 10.10(bb, 1H); 10.68(s, 1H) (DMSO-d6)

EX R ₁ R ₂ n R ₃				
R ₁ R ₂ n R ₃ A Sal p.f. °C IR cm ⁻¹ H (CH ₃) ₂ N- 2 H N N	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.17(s, 6 H); 2.36(m, 2 H); 2.65(m, 2 H); 6.77(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1 H); 7.07(s, 1 H); 7.09(s, 1H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.51(d, J=4.5 Hz, 1 H); 7.81(d, J=4.5 Hz, 1 H); 10.80 (s, 1 H). (DMSO-d6).	1.53-1.80(m, 4H); 2.26(s, 3H); 2.39-2.71(m, 6H); 3.02(d, 2H, J=8.8 Hz); 6.76(d, 1H, J=8.8 Hz); 7.05(s, 1H); 7.11(s, 1H); 7.19(d, 1H, J=8.8 Hz); 7.51(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.91(s, 1H); 8.00(d, 1H, J=8.7 Hz); 10.10(bb, 1H); 10.90(s, 1H). (DMSO-d6)	1.75-1.92(m, 4H); 2.31(s, 3H); 2.66(s, 3H); 2.80(m, 1H); 2.95(m, 2H); 3.24(d, 2H, J=11.4 Hz); 6.76(d, 1H, J=8.7 Hz); 7.07(s, 1H); 7.19(m, 2H); 7.50(d, 1H, J=8.6 Hz); 7.93(s, 1Hz); 8.01(d, 1H, J=8.6 Hz); 8,34 (s, 1H); 10.90(bb, 1H); 11.01(s, 1H), 10.00(s, 1H);
R ₁ R ₂ n R ₃ A Sal p.f. °C (desc) CH ₃ P CI CH ₃ CH ₃ P CI	IR cm ⁻¹	7, 3094, 7, 1272, 1, 1230,	3407, 2390, 1466, 1334, 1156, 113, 1080, 651, 565.	တ္
H H C C H C	И	215 (desc)	250 (desc)	
H H ₃ C-N H GCH ₃) ₂ N- CGH ₃) ₂ N- CGH ₃) ₂ N- CGH ₃	Sal	ı	1	고 도
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	∢	O Z J		CI S S
H H ₃ C-N	ď.	I	I	Ι
T T T T T T T T T T T T T T T T T T T	С	7	0	0
м т т т	ፚ	(CH ₃) ₂ N-	H ₃ C-N	H ₃ C-N
т Т Т Т	7	I		
	Ж	o	9	-

14 0 1 0 1 2 1 4 0 2 1 2 0 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2 1 2	2.84(a, 2H, 3-10.3112), 0.3 (a) 1H); J=8.6 Hz); 7.07(s, 1H); 7.13(m 1H); 7.16(s, 1H); 7.20-7.26 (m, 1H); 9.90 (bb, 1H); 10.83 (s, 1H). (DMSO-d6)
	1468, 1410, 1324, 1148, 993, 604.
p.f. °C 254-256 212 31 (desc)	284 (desc)
Sal I I	
	S
T T	I
<u>«</u>	0
H, C - N - O E H	H ₃ C-N
ν. I	<u> </u>
7 2 E	41

		s' ::		10
	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	247-248 (195, 767, 197, 197, 195, 197, 197, 197, 197, 197, 197, 197, 2936, 10.2542); 1.83(4, 14, 1); 2.67(4, 24, 10.2542); 6.83(4, 14, 19.8.4 Hz); 7.03(8, 14); 7.19(4, 14, 19.8.4 Hz); 7.35-7.50(m, 34); 7.63-7.73(m, 44); 7.79(sys AB, 24, 19.7.6 Hz); 9.71(bb, 19.71(bb, 19.71(bb, 19.7)); 1.79(sys AB, 24, 19.7.6 Hz); 9.71(bb, 19.71(bb, 19.7)); 1.79(sys AB, 24, 19.7.6 Hz); 9.71(bb, 19.7); 9.71(bb, 19	117, 10.76(s, 1H) (DMSO-d6). 1.25-1.52(m, 4 H); 1.85(m, 2 H); 2.18(s, 3 H); 2.27(m, 1 H); 2.74 (d, J=11.4 Hz, 2 H); 6.72(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1 H); 6.83(d, J=1.5 Hz, 1 H); 6.90(d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.02(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.57(m, 1 H); 7.74(dd, J=8.4, 4.3 Hz, 1 H); 8.12 (dd, J=7.3, 1.3 Hz, 1 H); 8.19(dd, J=8.2, 1.3 Hz, 1 H); 8.52(dd, J=8.4, 1.7 Hz, 1 H); 9.21(dd, J=4.3, 1.7 Hz, 1 H); 9.36(f, J=6.4, 1.7 Hz, 1 H);	H); 10.64(s, 1 H). (DMSO-d6). 3199, 2970, 0.87(t, J=7.1 Hz, 6 H); 2.39(m, 6 H); 2.55 2930, 2870, (m, 2 H); 7.09(s, 1 H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.05 1327, 1153, H); 7.60(m, 2 H); 7.73 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.65(m, 2 H); 7.73 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.65(e, J=7.9 Hz, 1 H) 8.01 (m, 2 H); 658, 551, 476. H); (DMSO-d6).
	IR cm-1	3361, 2936, 1318, 1155, 1095, 767, 670 587.	3398, 3257, 2933, 1161, 1143, 789, 589.	3199, 2970, 2930, 2870, 1327, 1153, 1130, 1110, 1075, 956, 676, 658, 551, 476.
	p.f. °C	247-248	280 (desc)	172-173
	Sal	ı	1	
	A		Z Z	
	ద్	I	· I	I
	_	0	0	2
	ď.	H ₃ C-N	H ₃ C-N	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-
	œ.	I	I	I
L	Ш	15	16	17

			-	-					
<u>~</u>		ሌ		<u> </u>	∢	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
D _E	၂ ၂	Z	0	I		1	244-245 (desc)	3346, 2943, 1474, 1283, 1261, 1156, 1123, 801, 771, 589, 503.	2.25(s, 3 H); 2.31(m, 2 H); 2.40(m, 2 n), 2.90(m, 2 H); 5.34(s, 1 H); 6.78(dd, 2.90(m, 2 H); 5.34(s, 1 H); 6.78(dd, 3.66, 2.0 Hz, 1 H); 7.09(d, 3.1.5 Hz, 1 H); 7.14 (d, 3.8.6 Hz, 1 H); 7.25 (d, 3.60(m, 1 H); 7.75(m, 1 H); 8.04(m, 2 H); 7.56(m, 1 H); 8.04(m, 2 H); 8.14(d, 3.8.2 Hz, 1 H); 8.83(d, 3.8.6 Hz, 1 H); 10.14(bb, 1 H); 11.03(s, 1 H). (DMSO-d6).
H H	O _F	Z	-	I	P. S.	-	230 - (desc)	2796, 1452, 1316, 1149, 1114, 1080, 1001, 810, 646, 559.	1.80-2.20(m, o rl), 2.04(s, j. 1), 2.04(s, j. 1), 2.04(s, j. 1), 3.41(s, 2 H); 6.89(dd, j=8.6, 1.56 Hz, 1 a.16, 1149, a.1 H); 7.16(s, 1 H); 7.22(d, j=8.7, 1.7 Hz, 1 H); 7.29(s, 1 H); 7.49(dd, j=8.7, 1.7 Hz, 1001, 810, 646, 1 H); 7.90(d, j=1.7 Hz, 1 H); 7.98(d, j=8.7 Hz, 1 H); 10.13(bb, 1 H); 10.93(s, j=8.7 Hz, 1 Hz
I		(CH ₃) ₂ N-	-	Z Z	S	1	209-21	3377, 2951,2798, 209-211 1469, 1429, 1321, 1158, 777, 594.	2.05(s, b H); 2.32(iii, 2.1); 2.03(iii, 2.1); 6.86(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1 H); 7.10(d, J=1.8 Hz, 1 H); 7.18(d, J=1.8 Hz, 1 H); 7.21 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.32(dd, J=7.5, 4.6 Hz, 1 H); 7.36(d, J=3.9 Hz, 1 H); 7.71(d, J=3.9 Hz, 1 H); 7.83(m, 1 H); 7.93(m, 1 H); 8.49(d, J=4.6 Hz, 1 H); 9.97(bb, 1 H); 10.79(s, 1 H). (DMSO-d6)

EX R ₁ R ₂ R ₃ R ₄ Sal p.f. °C IR cm' 'H-RMN (300 MHz), 8 (disolvente) 21 H (CH ₃) ₂ N- 2 H (CH ₃) ₃		T m		
H (CH ₃) ₂ N- 2 H	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.10(s, 6 H); 2.21(m, 2 H); 2.56(m, 2 H); 6.72(d, J=8.6 Hz, 1 H); 6.96(s, 1 H); 7.03(s, 1 H); 7.07(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.70(m, 1 H); 8.07(d, J=7.0 Hz, 1 H); 8.29(d, J=8.8 Hz, 1 H); 10.14(bb, 1 H); 10.69(s, 1 H); 10.69	2.07(s, 6 H); 2.16(m, 2 H); 2.51(m, 2 H); 6.73(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1 H); 6.94(s, 1 H); 6.99(s, 1 H); 7.02(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.59(t, J=7.8 Hz, 1 H); 7.73(dd, J=8.4, 4.1 Hz, 1 H); 8.18(m, 2 H); 8.50(dd, J=8.4, 1.5 Hz, 1 H); 9.20(dd, J=4.1, 1.5 Hz, 1 H); 9.45(bb, 1 H); 10.64(s, 1 H).	(LDMSO-d6). 2.01(s, 6 H); 2.18(m, 2 H); 2.57(m, 2 H); 6.81 (dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1 H); 7.02 (s, 1 H); 7.05(d, J=1.7 Hz, 1 H); 7.15(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.82(d, J=7.5 Hz, 1 H); 7.91(d, J=8.9 Hz, 1 H); 8.06(d, J=8.2 Hz, 1 H); 8.29(d, J=8.9 Hz, 1 H); 8.35(s, 1 H); 9.94(bb, 1 H); 10.74(s, 1 H).
H (CH ₃) ₂ N- 2 H S ₃ A S ₃ I A (CH ₃) ₂ N- 2 H CH ₃) ₂ N- 2 H CH ₃) ₂ N- 2 H CH ₃ A S ₃ I A CI A	IR cm ⁻¹	3321, 2949, 1474, 1327, 1152, 1138, 1104, 981, 614.	2, 2857, 9, 1426, 8, 1161, 1, 789, 680,	39,
H (CH ₃) ₂ N- 2 H	L	192	250 (desc)	230-240 (desc)
H (CH ₃) ₂ N- 2 H (CH ₃) ₂ N- 2 H (CH ₃) ₂ N- 2 H	Sal	1	ı	
H (CH ₃) ₂ N- 2 H (CH ₃) ₂ N- 2 H	ď	Z O Z	Z	ō
H (CH ₃) ₂ N-	డ్	I	I	I
<u>κ</u>	E	2	7	7
	ፚ	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
2 B	1	I	I	Ι :
	Щ	24	72	33

Ä	œ	ጜ	_	ď	∢	Sal p.f	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
24	I	-N ₂ (_E HO)	7	I		1 75	2-154	3232, 2862, 2827, 2785, 1583, 1488, 152-154 1333, 1248, 1155, 1091, 755, 693, 571, 541.	2.16(s, 6 H); 2.37(m, 2 H); 2.66 (m, 2 H); 6.80 (d, J=8.6 Hz, 1 H); 6.96-7.12 (m, 6 H); 7.14-7.25 (m, 2 H); 7.41(m, 2 H); 7.64 (dd, J=8.5, 1.9 Hz, 2 H); 9.69(bb, 1 H); 10.75 (s, 1 H). (DMSO-d6).
25	I G	(CH ₃) ₂ N-	7	I		1 #	34-186	3451, 3388, 2950, 2775, 184-186 1466, 1322, 1159, 1095, 763, 670, 591.	2.08(s, 6 H); 2.32(m, 2 H); 2.64(m, 2 H); 6.83(dd, J=8.6, 1.9 Hz, 1 H); 7.08(d, J=2.0 Hz, 1 H); 7.11(d, J=1.9 Hz, 1 H); 7.17(d, J=8.6 Hz, 1 H); 7.34-7.50(m, 3H); 7.66(d, J=7.5 Hz, 2 H); 7.72(AB sys, J=8.6 Hz, 2 H); 9.79(s, 1 H); 10.75(s, 1 H). (DMSOde).
	79 H	1 (CH ₃ CH ₂) ₂ N-		2 Et	==		49-50	3386, 2970, 2931, 1474, 1337, 1167, 1151, 1130, 1073, 661,550	0.82(t, J=7.0 Hz, 6 H); 0.36(t, J=7.0 Hz, 3 H); 2.37(q, J=7.0 Hz, 4 H); 2.49(m, 2 H); 2.54(m, 2H); 3.66(q, J=7.1 Hz, 2 H); 6.73 (dd, J=8.61, 1.6 Hz, 1 H); 6.98(s, 1 H); 7.17 (d, J=1.6 Hz, 1 H); 7.26(d, J=8.61 Hz, 1 H); 7.56-7.72 (m, 3 H); 7.99-8.11(m, 3H); 8.26 (s, 1 H); 10.97(s, 1 H). (DMSO-d6).

¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	2.25(m, 6H); 2.27(s, 3H); 2.62(t, J=7.9 Hz, 2H); 3.52(m, 4H); 6.84(d, J=8.2 Hz, 1H); 7.06(s, 1H); 7.10(s, 1H); 7.20(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.92(s, 1H); 8.00 (d, J=8.6 Hz, 1H);	2.30(m, 6H); 2.56(m, 2H); 3.56(m, 4H); 6.93(a, J=8.4 Hz, 1H); 6.93(s, 1H); 7.06(m, 2H); 7.48(t, J=7.3 Hz, 1H); 7.67(m, 2H); 8.02(m, 2H); 8.13 (d, J=8.1 Hz, 1H); 8.78 (d, J=8.1 Hz, 1H);	0.98(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.55(m, 6H); 2.98(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.55(m, 6H); 2.70(m, 2H); 3.67(s, 3H); 6.84 (s. 1H); 6.93(dd, J=8.6, 2 Hz, 1H); 7.10(d, J=8.7 Hz, 1H); 7.18(d, J=1.7 Hz, 1H); 7.26(s, 1H); 7.57 (m, 2H); 7.67(dd, J=8.7, 1.8 Hz, 1H); 7.84(m, 3H); 8.27(d, J= 1.7 Hz, 1Hz, 1H); 7.84(m, 3H); 8.27(d, J= 1.7 Hz, 1Hz, 1H); 7.84(m, 3H); 8.27(d, J= 1.7 Hz, 1Hz, 1Hz, 1Hz, 1Hz, 1Hz, 1Hz, 1Hz,	1.89(m, 6H); 2.29(s, 3H); 2.48(s, 2H); 6.83(m, 1H); 7.18(m, 3H); 7.50(m, 1H); 7.91(m, 1H); 8.00 (m, 1H); 10.13(b, 1H); 10.92(s, 1H), (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3366, 2951, 2816, 1460, 1421, 1319, 1283, 1157, 1114, 1078, 865, 651, 561	3389, 3152, 2916, 2819, 218-220 1466, 1313, 1157, 1129, 1108, 771, 587	2968, 2930, 1488, 1329, 1159, 1131, 1074, 660, 550	3398, 2930, 1467, 1158, 148-152, 1113, 1079, 861, 803, 651, 561
p.f. °C	200-201	218-220	134-136	148-152
Sal	ı	1	I	ı
A	D D S			O S
අ	I	I	CF	Ŧ
C	2	2	2	-
ጜ			(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃) ₂ N-
α <u>Σ</u>	I.	I	I	I .
Ä	27	28	79	မွ

R, R ₂ n R ₃ A Sal p.f. °C IR cm ⁻¹ 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 0.		-				_	_	-		
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂		<u>س</u>		250	∢	- 07		o.f. °C		¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂				 			+	 		0.82(t, J=6.7 Hz, 6H); 1.34(q, J=6,71 Hz, 4H); 2.31(m, 4H); 2.40(m, 2H);
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 N-				 						2.52(m, 2H); 6.69(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.04(m, 3H); 7.47(m, 1H); 7.66(m, 2H);
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ CH				 I			1		ထ္ထ	8.02(m, 2H); 8.11(d, J=8.1 mz, 1m), 8.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 10.12(s, 1H); 10.67(s, 1H). (DMSO-d6)
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) ² N- 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ SN- 2 H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H Cl CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H Cl CH ₃ CH ₂				 			1			0 80(t. J=7.3 Hz, 6H); 1.31(q, J=7.3 Hz,
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) ₂ N- 2 H Cl						Ę,				4H); 2.26(m, 7H); 2.38(m, 2H); 2.56(m, 2H); 6.83(dd, J=8.4, 1.8 Hz, 1H);
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂			-N.CHO.HO.HO.	1	20		l	90-95	1466, 1157, 1070, 961, 652	7.08(s, 2H); 7.20(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.90(d,
(CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl CH ₃	N		2/22			\S_			561	J=2.0 Hz, 1H); 7.99(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.12(b, 1H); 10.79(s, 1H). (DMSO-d6)
(CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ H ₆ , 1158, 1168, 862, 801, 653, 562										0.84(t, J=6.8 Hz, 6H); 1.24(m, 8H);
(CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H Cl 79-80 1466, 1158, 1080, 862, 801, 653, 562				 		Ę.			3398, 2956,	2.26(s, 3H); 2.28(m, 4H), 2.33(III, 211), 2.57(m, 2H); 6.82(dd, J=8.6, 1.9 Hz,
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 1080, 862, 801, 801, 862, 801, 862, 801, 862, 801, 862, 801, 863, 862, 801, 863, 862, 801, 863, 863, 863, 863, 863, 863, 863, 863				 	\display	E				1H); 7.09(d, J=1.8 Hz, 2H); 7.18(d,
	(.)			 	/ }= :		1	08-6/ 		J=8.6 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.9, 1.9 nz, 1HH): 7.89(d, J=1.8 Hz, 1H); 7.98(d,
						`S			653, 562	J=8.6 Hz, 1H); 10.14(b, 1H); 10.78(s, 1H); (DMSO-d6)
			-:	 	*		_			

1								41	
R ₁ R ₂ n R ₃ A Sal p.f. °C	R ₂ n R ₃ A Sal p.f. °C	R ₃ A Sal p.f. °C	A Sal p.f. °C	Sal p.f. °C	p.f. °C			IR cm ⁻¹	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
H (CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂) 2 H (2926, 2870, 2955, 2870) - 111-113 1327, 1158, 772, 6 611, 585	2 H	H	111-113	111-113	111-113	3291 2926 111-113 1327 1136 611,	3291 2926 1327 1136 611,	3291, 2955, 2926, 2870, 1327, 1158, 1136, 772, 676, 611, 585	3291, 2955, 2.35(m, 4H); 2.41(m, 2H); 1.29(m, 8H); 2926, 2870, 6.67(dd, J=8.5, 1.9 Hz, 1H); 7.09(m, 1327, 1158, 3H); 7.48(t, J=7.9 Hz, 1H); 7.68(m, 2H); 1136, 772, 676, 8.01(s, 1H); 8.04(s, 1H); 8.12(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.78(d, J=8.2 Hz, 1H); 10.13(s, 1H); 4.0.13(s, 1H); 4.0.13
H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2 H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 154-156 1162, 1135, 1135, 1018, 780, 6	2 H Cl	H CI - 154-156	CI - 154-156	154-156	154-156	3402, 1471, 1471, 54-156 1162, 1018, 606	3402, 1471, 1162, 1018, 306	2978, 1285, 1135, 780, 629,	1471, 10.67(s, 1H). (DMSO-d6) 0.88(t, J=6.7 Hz, 6H); 2.41(m, 6H); 2.49(m, 2H); 6.71(d, J=8.1 Hz, 1H); 1471, 1285, 6.88(s, 1H); 7.07(m, 2H); 7.66(m, 2H); 162, 1135, 7.84(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.09(d, J=7.0 Hz, 1H); 8.06, 5.0 Hz, 1H); 8.41(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.17(b, 1H); 10.71(s, 1H); 10.71(s, 1H); 10.71(s, 1H); 10.71(s, 1H); 10.71(s, 1H); 10.71(s, 1H); 10.17(s, 1H); 10.71(s, 1H); 10.
H (CH ₃ CH ₂) ₂ N- 2 H (3404, 2972, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1319, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473, 1473	2 H			3404, 2 1473, 1 1142, 8 541	3404, 2 - 125-130 1142, 9 541	3404, 2 25-130 1142, 9 541	404, 2 473, 1 142, 9	2972, 1319, 367, 745,	3404, 2972, 0.94(t, J=7.1 Hz, 6H); 2.50(q, J=7.1 Hz, 125-130, 1473, 1319, J=8.6, 1.8 Hz, 1H); 7.26(m, 8H); 541, 7559(m, 2H); 9.54(b, 1H); 7.26(m, 8H); 541
H H ₃ C-N	- T	T T		203 2809, - (desc) 1150,	203 2809, - (desc) 1150,	203 2809, desc) 1150,	809,	2809, 1340, 1150, 746, 542 3	(DMSO-d6) 2.06(s, 3H); 2.22(m, 6H); 3.36(m 2H); 3.49 (s, 2H); 6.95(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H); 7.18(s, 2H); 7.24(m, 2H); 7.37(m, 3H); 7.45(d, J=1.8 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 9.53(s 1H); 10.90(s, 1H). (DMSO-d6)

IR cm ⁻¹	1.12(m, 3H); 1.81(m, 9H); 2.22(s, 3H); 2.93(m, 2H); 6.84(dd, J=8.5, 1.7 Hz, 2.93(m, 2H); 6.84(dd, J=8.5, 1.7 Hz, 1H); 6.99(s, 1H); 7.03(s, 1H); 7,20(d, 1157, 1113, J=8.6 Hz, 1H); 7.52(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.52(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.90(d, J=1.7 Hz, 1H); 8.00(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.01(b, 1H); 10.61(s, 1H). (DMSO-d6)	197-198 1270, 1237, 12,1 Hz, 6H); 2.53(m, 6H); 2.53(m, 9H); 2.53(m, 2H); 6.78(dd, J=8.5, 1.6 Hz, 197-198 1270, 1237, 1H); 7.10(s, 2H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.80(d, J=4.6 Hz, 1H); 7.80(d, J=4.6 Hz, 1H); 7.80(d, J=4.6 Hz, 1H); 10.78(s, 1H). (DMSO-d6)	3399, 3257, 2.27(m, 6H); 2.61(t, J=7.9 Hz; 2FI); 3.52(t, J=4.6 Hz, 4H); 6.82(dd, J=8.6, 2920, 2855, 2.0 Hz, 1H); 7.06(s, 1H); 7.07(s, 1H); 2814, 1460, 7.15(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 7.15(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 7.15(d, J=8.8, 1.8 Hz, 1H); 7.96(d, 1131, 1113, J=8.1 Hz, 1H); 8.03(m, 2H); 8.27 (s, 1074, 659, 551, 1H); 9.87(s, 1H); 10.74(s, 1H). (DMSOde)	3398, 2934, 2.11(s, 3H); 2.32(m, 6H); 3.35(m, 2H); 2806, 1458, 3.56(s, 2H); 4.29(s, 2H); 6.98(d, J=8.2 a)9-102 1331, 1284, Hz, 1H); 7.29(m, 7H); 7.53(s, 1H); 1153, 1127, 9.40(s, 1H); 10.94(s, 1H). (DMSO-d6) 700, 542
	1.12(m, 3H); 1.81(m 2.93(m, 2H); 6.84(d 2.93(m, 2H); 6.84(d 57, 1113, 30, 862, 651, 1H); 7.90(d, J=1.7 H J=8.6 Hz, 1H); 10.0 11H); 7.90(d, J=1.7 H J=8.6 Hz, 1H); 10.0	93	551,	
p.f. °C	34.1 111 142-144 108	197-198	62 (4 54	
Sal	S S	J Z		
<u>~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~</u>	O T	T T		I
	0	7	N	
œ	Z	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-		H ₃ C-N
ď	I	I	Ξ	I
<u>ж</u>	38	30	40	14

¹ H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	0.86(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.51(t, J=6.9 Hz, 2H); 2.27(t, J=6.9 Hz, 2H); 2.35(q, J=7.0 Hz, 4H); 2.46(m, 2H); 6.77(d, J=8.6Hz, 1H); 7.00(s, 1H); 7.10(m, 2H); 7.60(m, 2H); 7.72(d, J=8.8 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 8.26(s, 1H); 9.86 (b, 1H); 10.67(s, 1H).	0.88(t, J=7.0 Hz, 6H); 1.52(m, 2H); 2.29(m, 5H); 2,37(q, J=7.0 Hz, 4H); 2.47(m, 2H); 6.81(dd, J=8.6, 1.5 Hz, 1H); 7.06(d, J=1.6 Hz, 1H); 7.12(d, J=1.5 Hz, 1H); 7.18(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.51(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.91(d, J=2.0 Hz, 1H); 7.99(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.06(b, 1H); 10.76(s, 1H). (DMSO-ds)	1.62(m, 4H); 2.29(s, 3H); 2.30(m, 4H); 2.36(m, 2H); 2.63(m, 2H); 6.86(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.09(s, 1H); 7.21(dd, J=8.6, 2.2 Hz, 1H); 7.50(dd, J=8.7, 2.0 Hz, 1H); 7.92(s, 1H); 7.99(dd, J=8.7, 2.2 Hz, 1H); 10.10(b, 1H); 10.81(s, 1H); (DMSO-d6)
IR cm ⁻¹	3259, 2973, 2939, 2827, 128-130 1468, 1332, 1159, 1131, 1075, 670, 555	3247, 2969, 2938, 1467, 156-158 1340, 1159, 1113, 1080, 862, 666, 558	3386, 2929, 1466, 1157, 201-203 1106, 1080, 992, 861, 650, 564
p.f. °C	128-130	156-158	201-203
Sal	t	1	!
۷		CH ₃	P P P P P P P P P P P P P P P P P P P
മ്	Ξ	I	I
C	м	ო	7
ፚ	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	(CH ₃ CH ₂) ₂ N-	
<u>مح</u>	Ξ ,	· т	. I
Ä	42	43	4

ļ						-			
ď		Z.	c	ፚ፝	∢	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹ H-RMN (300 MHz),8 (disolvente)
I			7	I		l	212-214	3354, 2964, 2812, 1466, 1201, 1157, 1124, 808, 773, 593	1.66(m, 4H); 2.36(m, 6H); 2.58(m, 2H); 3354, 2964, 6.71(d, J=8.6 Hz, 1H); 6.93(s, 1H); 2812, 1466, 7.02(s, 1H); 7.07(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.48 (m, 1157, (m, 1H); 7,68(m, 2H); 8.02(dd, J=7.2, 1124, 808, 773, 1.2 Hz, 2H); 8.12(d, J=8.2 Hz, 1H); 8.79(d, J=8.6 Hz, 1H); 10.10(b, 1H); 10.68(s, 1H). (DMSO-46)
_	I		8	I		l	180-182	3375, 2968, 2821, 1467, 1323, 1313, 1146,1139,113 1, 1079, 972, 654, 549	1.60(m, 4H); 2.26(m, 4H); 2.35(m, 2H); 2.61(m, 2H); 6.82(dd, J=8.6, 2.0 Hz, 1H); 7.05(m, 2H); 7.14(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.61(m, 2H); 7.74(dd, J=8.6, 1.8 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 8.27(s, 1H); 9.86(b, 1H); 10.72(s, 1H). (DMSO-d6)
1	T I	(CH3CH2CH2)2N-	7	工		1	58-64 (desc)	3398, 3255, 2958, 2931, 2872, 1466, 1330, 1156, 1130, 1074, 659, 551	0.79(t, J=7.3 Hz, 6H); 1.31(q, J=7.3 Hz, 4H); 2.28(t, J=7.3 Hz, 4H); 2.42(m, 2H); 2.57(m, 2H); 6.80(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1H); 7.04(d, J=1.7 Hz, 1H); 7.12(m 2H); 7.60(m, 2H); 7.72(dd, J=8.6, 1.7 Hz, 1H); 7.98(m, 3H); 8.25(s, 1H); 9.87(b, 1H); 10.70(s, 1H). (DMSO-d6)

()

찟		_	_					
	ጜ	E	ద్	∢	Sal	p.f. °C	IR cm ⁻¹	¹H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)
48	(CH ₃) ₂ N-	7	Ι	ō	I	201-203	3369, 1473, 201-203 1161, 1125, 1017, 789, 619	2.06(s, 6H); 2.15(t, J=8.2 Hz, 2H); 2.52(t, J=8.2 Hz, 2H); 6.69(d, J=8.7 Hz, 1H); 6.85(s, 1H); 7.02(s, 1H); 7.08(d, J=8.7 Hz, 1H); 7.07(m, 2H); 7.84(d, J=7.3 Hz, 1H); 8.10(d, J=7.3 Hz, 1H); 8.10(d, J=7.3 Hz, 1H); 10.15(b, 1H); 10.70(s, 1H).
Н Н	(CH ₃) ₂ N-	7	I		ı	180-190	3399, 3255, 2943, 1466, 1330, 1156, 1131, 1075, 659, 550	2.03(s, 6H); 2.22(t, J=8.2 Hz, 2H); 2.58(t, J=8.2 Hz, 2H); 6.80(d, J=8.4 Hz, 1H); 7.04(s, 1H); 7.07(s, 1H); 7.13(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.60(m, 2H); 7.74(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.95(d, J=7.7 Hz, 1H); 8.02(m, 2H); 8.26(s, 1H); 9.86(b, 1H); 10.71(s, 1H), (DMSO-ds)
- H		7	I		J	234-235	3400, 3279, 2913, 2852, 1464, 1420, 1315, 1163, 1118, 951, 592	2.29(m, 6H); 2.54(m, 2H); 3.57(m, 4H); 6.72(d, J=8.1 Hz, 1H); 7.01(m, 3H); 7.60(t, J=7.7 Hz, 1H); 7.74(d, J=8.4 Hz, 1H); 8.19(m, 2H); 8.52(d, J=8.4 Hz, 1H); 9.21(s, 1H); 9.44(s, 1H); 10.65(s,
51 H		7	I		ı	225-228	3340, 2857, 1479, 1324, 225-228, 1153, 1116, 1094, 768, 670, 588	3340, 2857, 2.29(m, 6H); 2.66(m, 2H); 3.47(m, 4H); 1479, 1324, 6.84(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.07(s, 1H); 1153, 1116, 7.09(s, 1H); 7.18(d, J=8.4 Hz, 1H); 1094, 768, 670, 7.45(m, 3H); 7.70(m, 4H); 7.79(m, 2H); 588

	7, 1H); (b,	7 (S, 14); ;, 14); ;, 2, (H); ;, (H);)-d6)
'H-RMN (300 MHz),δ (disolvente)	1.40-1.60(m, 4H); 1.65(m, 2T), 2.14(8), 3H); 2.36(m, 1H); 2.67(d, J=11.2 Hz, 2H); 6.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 6.97(s, 1H); 7.00(s, 1H); 7.12(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.50-7.68(m, 2H); 7.73(d, J=9.0 Hz, 1H); 8.00(m, 3H); 8.23(s, 1H); 9.78(b, 1H); 10.71(s, 1H). (DMSO-d6)	1.35-1.47(m, 4H); 1.86(m, 2H); 2.17(s, 3H); 2.28(m, 1H); 2.76(d, J=10.6 Hz, 2H); 6.68(d, J=8.8 Hz, 1H); 6.75(s, 1H); 6.94(s, 1H); 7.08(d, J=9.0 Hz, 1H); 7.60-7.73(m, 2H); 7.85(d, J=7.1 Hz, 1H); 8.06(d, J=7.1 Hz, 1H); 8.40(d, J=7.9 Hz, 1H); 8.79(d, J=9.0 Hz, 1H); 10.20(b, 1H); 10.68(s, 1H). (DMSO-d6)
MHz),8 (1.40-1.60(m, 4H); 1.83(m, 2H), 3H); 2.36(m, 1H); 2.67(d, J=11.2H); 6.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 6.97.50-7.68(m, 2H); 7.73(d, J=9.C); 8.00(m, 3H); 8.23(s, 1H); 10.71(s, 1H). (DMSO-d6))); 1.86(m); 2.76(d 8.8 Hz, 1 8(d, J=9. 4); 7.85(c 1,1 Hz, 1 8.79(d, J) 0.68(s, 1
MN (300	0(m, 4H 6(m, 1H) 78(d, J=E 1H); 7.12 88(m, 2H 90(m, 3H	47(m, 4F 28(m, 1H 28(d, J= 1H); 7.0 73(m, 2F 06(d, J= 4z, 1H); 1
H-R	1.40-1.6 3H); 2.3 2H); 6 7.00(s, 7.50-7.6 1H); 8.0	1.35-1. 3H); 2.3 2H); 6.2H); 6.94(s, 7.60-7. 1H); 8. J=7.9 H
R cm.¹	1.40-1.60(m, 4H); 1.63(m, 2T), 2.14(8); 2367, 2924, 3H); 2.36(m, 1H); 2.67(d, J=11.2 Hz, 2852, 2799, 2H); 6.78(d, J=8.4 Hz, 1H); 6.97(s, 11465, 1311, 7.00(s, 1H); 7.12(d, J=8.6 Hz, 1H); 7.15(4, J=8.6 Hz, 1H); 7.50-7.68(m, 2H); 7.73(d, J=9.0 Hz, 1154, 1130, 7.50-7.68(m, 2H); 8.23(s, 1H); 9.78(b, 1077, 666, 557, 1H); 8.00(m, 3H); 8.23(s, 1H); 9.78(b, 1H); 10.71(s, 1H). (DMSO-d6)	3329, 2940, 2916, 1470, 246-249, 1158, 1125, 1110, 1015, 791, 598
p.f. °C	3 2 129-131	246-249
Sal	ı	
∢		ō—
<u>~~</u>	I	I
E	. 0	N
ය දී	H ₃ C-N	H ₃ C-N
ĸ.	I	I
ŭ	52	23

ENSAYOS BIOLÓGICOS

"BINDING" AL RECEPTOR SEROTONINA 5HT₆

5

10

15

20

25

30

Membranas de células HEK-293 que expresan el receptor recombinante humano 5HT₆ fueron suministradas por Receptor Biology. En dichas membranas la concentración de receptor es de 2,18 pmol/mg proteína y la concentración de proteína es de 9,17 mg/ml. El protocolo experimental sigue el método de B. L. Roth y col [B. L. Roth, S. C. Craigo, M. S. Choudhary, A. Uluer, F. J. Monsma, Y. Shen, H. Y. Meltzer, D. R. Sibley: Binding of Typical and Atypical Antipsychotic Agents to 5-Hydroxytryptamine-6 and Hydroxytriptamine-7 Receptors. The Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics, 1994, 268, 1403] con ligeras modificaciones. La membrana comercial se diluye (dilución 1:40) con el tampón de binding: 50 mM Tris-HCl, 10 mM MgCl₂, 0,5 mM EDTA (pH 7,4). El radioligando utilizado es [3H]-LSD a una concentración de 2,7 nM siendo el volumen final de 200 μl. La incubación se inicia por la adición de 100 μl de la suspensión de membrana, (≈ 22,9 μg proteína de membrana), y se prolonga durante 60 minutos a una temperatura de 37°C. La incubación se termina por la filtración rápida en un Harvester Brandel Cell a través de filtros de fibra de vidrio de la marca Schleicher & Schuell GF 3362 pretratados con una solución de polyethylenimina al 0,5 %. Los filtros se lavan tres veces con tres mililitros de tampón Tris-HCI 50 mM pH 7,4. Los filtros son transferidos a viales y se añade a cada vial 5 ml de cocktail de centelleo líquido Ecoscint H. Los viales se dejan equilibrar durante varias horas antes de proceder a su contaje en un contador de centelleo Wallac Winspectral 1414. El binding no específico se determina en presencia de 100 µM de serotonina. Los ensayos se realizan por triplicado. Las constantes de inhibición (K, nM) se calculan por análisis de regresión no lineal utilizando el programa EBDA/LIGAND [Munson and Rodbard, Analytical Biochemistry, 1980, 107, 220]. En la Tabla siguiente se indican resultados de binding para algunos de los compuestos objeto de la presente invención.

10

15

20

25

30

Tabla

Ejemplo	% Inhibición 10 ⁻⁶ M	K _i (nM)
1	98,1 ± 4,0	0,28
3	96.6 ± 5.2	3,5
4	96.2 ± 0.6	9,3
5	101.2 ± 0.1	1,0
6	97.6 ± 1.8	8,7
7	103.0 ± 7.9	0,13
8	94.5 ± 7.0	0,76
9	96.8 ± 3.7	2,2
11	101,3	0,98
13	98,3	4,7
14	$95,7 \pm 3,4$	24,3
15	$97,4 \pm 0,8$	6,8
16	94.4 ± 8.6	21,2
17	102,0	5,3

La posología diaria en medicina humana está comprendida entre 1 miligramo y 500 miligramos de producto que puede ser administrada en una o varias tomas. Las composiciones son preparadas bajo formas compatibles con la vía de administración utilizada, como por ejemplo comprimidos, grageas, cápsulas, supositorios, disoluciones o suspensiones. Estas composiciones son preparadas mediante métodos conocidos y comprenden de 1 a 60% en peso del principio activo (compuesto de fórmula general I) y 40 a 99% en peso de vehículo farmacéutico apropiado y compatible con el principio activo y la forma física de la composición utilizada. A título de ejemplo se presenta la fórmula de un comprimido que contiene un producto de la invención.

Ejemplo de fórmula por comprimido:

Ejemplo 1	5 mg
Lactosa	60 mg
Celulosa cristalina	25 mg
Povidona K 90	5 mg
Almidón pregelatinizado	3 mg

Dióxido de sílice coloidal 1 mg
Estearato de magnesio 1 mg
Peso total por comprimido 100 mg

the first of the second

REIVINDICACIONES

1. Un compuesto derivado de sulfonamida de fórmula general (I)

5

$$A = \begin{pmatrix} R_3 & (CH_2)_n - R_2 \\ N & R_1 \end{pmatrix}$$

10

(l)

en la cual

A representa un sustituyente seleccionado de entre:

un anillo heteroaromático de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno, por un radical alquilo C₁-C₄ o por un radical fenilo o heteroarilo de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 átomos de oxígeno, nitrógeno

o azufre;

 un anillo heteroaromático bicíclico que contiene de 1 a 3 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno o por un radical alquilo C₁-C₄;

un grupo seleccionado entre:

25

20

30

 R_1 representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_4 o un radical bencilo; n representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

R₂ representa –NR₄R₅ o un grupo de fórmula:

en los cuales la línea de puntos representa un enlace químico opcional;

- R₃, R₄ y R₅ independientemente representan hidrógeno o alquilo C₁-C₄;
 X, Y y Z independientemente representan hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C₁-C₄, alcoxi C₁-C₄, alquiltio C₁-C₄, trifluorometil, ciano, nitro y –NR₄R₅;
 W representa un enlace entre los dos anillos, CH₂, O, S y NR₄;
 m representa 0, 1, 2, 3 ó 4;
- con la condición de que cuando **m** = 0, **A** es un fenilo sustituido; o una de sus sales fisiológicamente aceptables.
 - 2. Un compuesto, según la reivindicación 1, seleccionado entre el siguiente grupo:
 - [1] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [2] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [3] Hidrocloruro de N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [4] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-3,5-diclorobencenosulfonamida.
 - [5] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- 30 [6] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
 - [7] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.

10

20

30

- [8] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [9] N-[3-(2-dimetillamino-etil)-1*H*-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
- [10] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [11] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [12] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [13] Hidrocloruro de N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
- [14] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]-5-clorotiofeno-2-sulfonamida.
- [15] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
- [16] N-[3-(1-metilpiperidin-4-il)-1H-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
- [17] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- 15 [18] N-[3-(1-metil-1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il)-1*H*-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [19] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1*H*-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [20] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]-5-(2-piridil)tiofeno-2-sulfonamida.
 - [21] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-2,1,3- benzotiadiazol-4-sulfonamida.
 - [22] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1*H*-indol-5-il]quinolina-8-sulfonamida.
 - [23] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-2-sulfonamida.
 - [24] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-fenoxibencenosulfonamida.
 - [25] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [26] N-[3-(2-dietilaminoetii)-1*H*-indol-5-il]-N-etil-naftaleno-2-sulfonamida.
- 25 [27] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [28] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.
 - [29] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [30] N-[3-dimetilaminometil-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [31] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.

25

- [32] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- [33] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
- 5 [34] N-[3-(2-dibutilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-1-sulfonamida.
 - [35] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
 - [36] N-[3-(2-dietilaminoetil)-1H-indol-5-il]-trans-β-estirenosulfonamida.
 - [37] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1*H*-indol-5-il]-trans-β-estirenosulfonamida.
 - [38] N-[3-(octahidroindolizin-7-il)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [39] N-[3-(2-dietillaminoetil)-1H-indol-5-il]-6-cloroimidazo[2,1-b]tiazol-5-sulfonamida.
 - [40] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.
 - [41] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)metil-1H-indol-5-il]- α -toluenosulfonamida.
 - [42] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
- 15 [43] N-[3-(3-dietilaminopropil)-1H-indol-5-il]-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [44] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}-5-cloro-3-metilbenzo[b]tiofeno-2-sulfonamida.
 - [45] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-1-sulfonamida.
- 20 [46] N-{3-[2-(pirrolidin-1-il)etil]-1H-indol-5-il}naftaleno-2-sulfonamida.
 - [47] N-[3-(2-dipropilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [48] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
 - [49] N-[3-(2-dimetilaminoetil)-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [50] N-{3-[2-(morfolin-4-ii)etil]-1H-indol-5-il}quinolina-8-sulfonamida.
 - [51] N-{3-[2-(morfolin-4-il)etil]-1H-indol-5-il}-4-fenilbencenosulfonamida.
 - [52] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1H-indol-5-il]naftaleno-2-sulfonamida.
 - [53] N-[3-(4-metilpiperazin-1-il)etil-1H-indol-5-il]-5-cloronaftaleno-1-sulfonamida.
- Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula
 general (I), según la reivindicación 1, caracterizado por hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (II), o uno de sus derivados convenientemente protegidos,

10

15 -

20

25

30

en la cual A tiene la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I), en la reivindicación 1, y X es un grupo saliente aceptable incluyendo un átomo de halógeno, en particular cloro;

con un 5-aminoindol de fórmula general (III), o uno de sus derivados convenientemente protegidos;

$$R_3$$
 $(CH_2)_n R_2$

(III)

en la cual n, R_1 , R_2 y R_3 tienen la significación mencionada anteriormente en la fórmula general (I), en la reivindicación 1;

para obtener la correspondiente sulfonamida y opcionalmente a partir de esta se pueden, en su caso, eliminar los grupos protectores.

- 4. Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula general (I), según la reivindicación 1, en la cual R₁, R₂, R₄, n y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, y R₃ representa alquilo C₁-C₄, caracterizado por hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (I), en la cual R₁, R₂, R₄, n y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, y R₃ representa un átomo de hidrógeno, con un halogenuro de alquilo o sulfato de dialquilo.
- 5. Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula general (I), según la reivindicación 1, en la cual en la cual R₁, R₃, y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R₂ representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il sustituido en posición1 por un radical R₁,

caracterizado por hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (I), en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R_2 representa un átomo de hidrógeno, con una 4-piperidona sustituida en posición1 por un radical R_1 .

5

6. Procedimiento para la obtención de un derivado de sulfonamida de fórmula general (I), según la reivindicación 1, en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R_2 representa un radical 4-piperidinil sustituido en posición1 por un radical R_1 , por reducción de un compuesto de fórmula general (I) en la cual R_1 , R_3 , y A tienen la significación indicada anteriormente en la reivindicación 1, n=0 y R_2 representa un radical 1,2,3,6-tetrahidropiridin-4-il sustituido en posición1 por un radical R_1 .

10

7. Procedimiento para la preparación de las sales fisiológicamente aceptables de los compuestos de fórmula general (I), según la reivindicación 1, que consiste en hacer reaccionar un compuesto de fórmula general (I) con un ácido mineral o con un ácido orgánico en el seno de un disolvente apropiado.

20

15

8. Composiciones farmacéuticas, caracterizadas por el hecho de contener, además de los excipientes farmacéuticamente aceptables, al menos un compuesto de fórmula general (I) o una de sus sales fisiológicamente aceptables, según las reivindicaciones 1 y 2.

9. Compuesto según la reivindicación 1 para la prevención o el tratamiento de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros trastornos mediados por el receptor 5-HT₆ de la serotonina en mamíferos, incluido el hombre.

25

10. Empleo de un compuesto derivado de sulfonamida de fórmula general (I),

10

15

30

(l)

en la cual

A representa un sustituyente seleccionado de entre:

- un anillo heteroaromático de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno, por un radical alquilo C₁-C₄ o por un radical fenilo o heteroarilo de 5 ó 6 miembros que contiene 1 ó 2 átomos de oxígeno, nitrógeno o azufre;
- un anillo heteroaromático bicíclico que contiene de 1 a 3 heteroátomos seleccionados entre oxígeno, nitrógeno y azufre, opcionalmente sustituido por 1 ó 2 átomos de halógeno o por un radical alquilo C₁-C₄;
- un grupo seleccionado entre:

20
$$\begin{array}{c} X \\ Y \\ Z \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH = CH - X \\ Y \\ Z \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH = CH - X \\ Y \\ Z \end{array}$$

$$\begin{array}{c} CH - CH_2 - X \\ Y \\ Z \end{array}$$

 R_1 representa hidrógeno, un radical alquilo C_1 - C_4 o un radical bencilo; n representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

R₂ representa –NR₄R₅ o un grupo de fórmula:

15

20

25

30

en los cuales la línea de puntos representa un enlace químico opcional;

 R_3 , R_4 y R_5 independientemente representan hidrógeno o alquilo C_1 - C_4 ; X, Y y Z independientemente representan hidrógeno, flúor, cloro, bromo, alquilo C_1 - C_4 , alquiltio C_1 - C_4 , trifluorometil, ciano, nitro y $-NR_4R_5$;

 \boldsymbol{W} representa un enlace entre los dos anillos, CH2, O, S y NR4; m representa 0, 1, 2, 3 ó 4;

o una de sus sales fisiológicamente aceptables.

en la elaboración de un medicamento para la prevención o el tratamiento de la ansiedad, la depresión, los trastornos cognitivos de la memoria y de procesos de demencia senil y otras demencias en las que predomina un déficit de cognición, la psicosis, la hiperkinesia infantil (ADHD, attention deficit / hyperactivity disorder) y otros trastornos mediados por el receptor 5-HT₆ de la serotonina en mamíferos, incluido el hombre.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/ES 02/00518

CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

C07D 209/14, A61K 31/404 · Int. cl7

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

C07D, A61K Int. cl7

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

CIBEPAT, REGISTRY, HCAPLUS

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category*		-
x	FR 1601070 A (MEAD JOHNSON & CO.)10.08.1970. page 2, formule 1, page 6, table II	1,8
x	EP 733628 A (ELI LILLY AND CO.) 25.09.1996. page 3, page 4 line 1-20	1,8
	WO 9846570 A (ELI LILLY AND CO.) 22.10.1998. page 1-3	1,8
X	WO 9640376 IX (222	1,8
A	EP 747353 A (PFIZER INC.) 11.12.1996 page 2-3	
l		
	·	
	·	

I				
一	Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	x	
1	Special docume to be of earlier docume cited to	categories of cited documents: ant defining the general state of the art which is not considered f particular relevance document but published on or after the international filing date ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is to establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	"X"	later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"P"	means	ent published prior to the international filing date but later than ority date claimed	"&"	document member of the same patent family
-			Date	of mailing of the international search report
Date	e of the	actual completion of the international search 13 February 2003 (13.02.03)	_	10 March 2003 (10.03.03)
Nar	ne and	mailing address of the ISA/	Autho	rized officer
1		S.P.T.O.		

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT Information on patent family members

International Application No

PCT/ES 02/00518

Patent document	Publication	Poto	nt fourili-	
cited in search report	date		nt familiy ember(s)	Publication date
FR 1601070 A	10.0	08.1970	DE 1695478	A 20.01.197
			GB 1198128	A 08.07.197
		~~~~~	US 3472870	A 14.10.196
EP 733628 A	25.0	9.1996	AT 198332 I	15.01.200
			AU 53112196	A 08.10.199
			AU 702322 I BR 960106 A	
			CN 1184425	A 06.01.199 A 10.06.199
			· CZ 9702888	A 18.02.199
			DE 69611315	T 31.05.200
			DK 733628 T EA 1113 B	****
			ES 2153078 7	30.10.2000 16.02.2001
			GR 3035487 7	31.05.2001
			HU 9800417 A	
			JP 11502816 7 NO 974220 A	
			NZ 305166 A	23.12.1998
			PL 322843 A	16.02.1998
			PT 733628 T SI 733628 T	29.06.2001
	•		TR 9700993 T	30.06.2001 21.03.1998
			WO 9629075 A	26.09.1996
			US 5708008 A	13.01.1998
7770 00 1 4 7 7 1			US 5962474 A	05.10.1999
WO 9846570 A	22.10	.1998	AU 71287/98 A	11.11.1998
			EP 875513 A	04.11.1998
			JP 2001521529 US 5874427 A	Γ 06.11.2001 23.02.1999
EP 747353 A	11.12.	1996	AT 157361 E	15.09.1997
			AU 89504191 A	20.051992
			AU 651637 B	28.07.1994
			BG 97632 A BG 61975 B	31.03.1994
•			BR 9106978 A	30.11.1998 28.09.1993
			CN 1062529 A	08.07.1992
			CN 1039322 B DE 9190141 U	29.07.1998
•			DE 69127468 T	26.08.1993 02.01.1998
			DK 592438 T	29.09.1997
			EG 20224 A EP 592438 A,B	31.12.1997
			ES 2104733 T	20.04.1994 16.10.1997
			FI 931667 A	14.04.1993
•			FI 105812 B	13.10.2000
			GR 3025087 T HU 64326 A	30.01.1998
			IE 913555 A	28.12.1993 22.04.1992
			IL 99701 A	31.10.1996
	1		JP 5507288 T	21.10.1993
·			JP 9000063 A JP 2575272 B	07.01.1997 22.01.1997
			KR 179053 B	20.03.1998
			MX 9101606 A	05.06.1992
			NO 931378 A NZ 240217 A	14.04.1993
			NZ 240217 A OA 9874 A	26.05.1995 15.09.1995
			PL 168918 B	31.05.1996
			PT 99218 A	30.09.1992
			RO 111767 B	30.01.1997
			RV 2095360 C	10.11.1997

שר ישוטטט

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/ES 02/00518

Patent document cited in search report	Publication date	Patent familiy member(s)	Publication date	
•		SG 54270 A ZA 9108156 A WO 9206973 A US 5545644 A US 5559129 A US 5559246 A	16.11.1998 14.04.1993 30.04.1992 13.08.1996 24.09.1996 24.09.1996	

#### INFORME DE BUSQUEDA INTERNACIONAL

Solicitud internacional nº

PCT/ES 02/00518

#### A. CLASIFICACIÓN DEL OBJETO DE LA SOLICITUD

C07D 209/14, A61K 31/404

De acuerdo con la Clasificación Internacional de Patentes (CIP) o según la clasificación nacional y la CIP.

#### B. SECTORES COMPRENDIDOS POR LA BÚSQUEDA

Documentación mínima consultada (sistema de clasificación, seguido de los símbolos de clasificación)

#### CIP⁷ C07D, A61K

Otra documentación consultada, además de la documentación mínima, en la medida en que tales documentos formen parte de los sectores comprendidos por la búsqueda

Bases de datos electrónicas consultadas durante la búsqueda internacional (nombre de la base de datos y, si es posible, términos de búsqueda utilizados) CIBEPAT, REGISTRY, HCAPLUS

#### C. DOCUMENTOS CONSIDERADOS RELEVANTES

Categoría*	Documentos citados, con indicación, si procede, de las partes relevantes	Relevante para las reivindicaciones nº
X	FR 1601070 A (MEAD JOHNSON & CO.)10.08.1970.Página 2, fórmula I, página 6, tabla II.	1,8
X	EP 733628 A (ELI LILLY AND CO.) 25.09.1996. Página 3, página 4 línea 1-20	1,8
X	WO 9846570 A (ELI LILLY AND CO.) 22.10.1998.Página 1-3.	1,8
Α	EP 747353 A (PFIZER INC.) 11.12.1996.Página 2-3.	1,8
		·

En la continuación del recuadro C se relacionan otros documentos

Los documentos de familia de patentes se indican en el

- Categorías especiales de documentos citados:
- "A" documento que define el estado general de la técnica no considerado como particularmente relevante.
- solicitud de patente o patente anterior pero publicada en la fecha de presentación internacional o en fecha posterior.
- "L" documento que puede plantear dudas sobre una reivindicación de prioridad o que se cita para determinar la fecha de publicación de otra cita o por una razón especial (como la indicada).
- "O" documento que se refiere a una divulgación oral, a una utilización, a una exposición o a cualquier otro medio.
- documento publicado antes de la fecha de presentación internacional pero con posterioridad a la fecha de prioridad reivindicada.
- documento ulterior publicado con posterioridad a la fecha de presentación internacional o de prioridad que no pertenece al estado de la técnica pertinente pero que se cita por permitir la comprensión del principio o teoría que constituye la base de la invención.
- documento particularmente relevante; la invención reivindicada no puede considerarse nueva o que implique una actividad inventiva por referencia al documento aisladamente considerado.
- documento particularmente relevante; la invención reivindicada no puede considerarse que implique una actividad inventiva cuando el documento se asocia a otro u otros documentos de la misma naturaleza, cuya combinación resulta evidente para un experto en la materia.
- "&" documento que forma parte de la misma familia de patentes.

Fecha en que se ha concluido efectivamente la búsqueda 13 Febrero 2003 (13.02.2003) internacional.

Nombre y dirección postal de la Administración encargada O.E.P.M.

de la búsqueda internacional C/Panamá 1, 28071 Madrid, España. n° de fax +34 91 3495304

Fecha de expedición del informe de búsqueda internacional

1 O. O3. O3

Funcionario autorizado

Hortensia Aylagas

nº de teléfono +34 91 3495475.

# INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL Información relativa a miembros de familias de patentes

Solicitud internacional nº

PCT/ES 02/00518

	<u> </u>		
Documento de patente citado en el informe de búsqueda	Fecha de publicación	Miembro(s) de la familia de patentes	Fecha de publicación
FR 1601070 A	10.08.1970	DE 1695478 A GB 1198128 A US 3472870 A	20.01.1972 08.07.1970 14.10.1969
EP 733628 A	25.09.1996	AT 198332 E AU 53112196 A AU 702322 B BR 960106 A CN 1184425 A CZ 9702888 A DE 69611315 T DK 733628 T EA 1113 B ES 2153078 T GR 3035487 T HU 9800417 AB JP 11502816 T NO 974220 A NZ 305166 A PL 322843 A PT 733628 T SI 733628 T TR 9700993 T WO 9629075 A US 5708008 A	15.01.2001 08.10.1996 18.02.1999 06.01.1998 10.06.1998 18.02.1998 31.05.2001 05.02.2001 30.10.2000 16.02.2001 31.05.2001 28.06.1999 09.03.1999 04.11.1997 23.12.1998 16.02.1998 29.06.2001 30.06.2001 21.03.1998 26.09.1996 13.01.1998
WO 9846570 A	22.10.1998	US 5962474 A  AU 71287/98 A  EP 875513 A  JP 2001521529 T  US 5874427 A	05.10.1999 11.11.1998 04.11.1998 06.11.2001 23.02.1999
EP 747353 A	11.12.1996	AT 157361 E AU 89504191 A AU 651637 B BG 97632 A	15.09.1997 20.051992 28.07.1994 31.03.1994 30.11.1998
		BG 61975 B BR 9106978 A CN 1062529 A CN 1039322 B DE 9190141 U DE 69127468 T DK 592438 T EG 20224 A	28.09.1993 08.07.1992 29.07.1998 26.08.1993 02.01.1998 29.09.1997 31.12.1997
		EP 592438 A,B ES 2104733 T FI 931667 A FI 105812 B GR 3025087 T HU 64326 A IE 913555 A	20.04.1994 16.10.1997 14.04.1993 13.10.2000 30.01.1998 28.12.1993 22.04.1992
		IL 99701 A JP 5507288 T JP 9000063 A JP 2575272 B KR 179053 B MX 9101606 A NO 931378 A NZ 240217 A	31.10.1996 21.10.1993 07.01.1997 22.01.1997 20.03.1998 05.06.1992 14.04.1993 26.05.1995 15.09.1995
		OA 9874 A PL 168918 B PT 99218 A RO 111767 B RV 2095360 C	31.05.1996 30.09.1992 30.01.1997 10.11.1997

# INFORME DE BÚSQUEDA INTERNACIONAL Información relativa a miembros de familias de patentes

Solicitud internacional nº

PCT/ES 02/00518

Documento de patente citado	Fecha de	Miembro(s) de la familia de patentes	Fecha de -
en el informe de búsqueda	publicación		publicación
		SG 54270 A ZA 9108156 A WO 9206973 A US 5545644 A US 5559129 A US 5559246 A	16.11.1998 - 14.04.1993 30.04.1992 13.08.1996 24.09.1996 24.09.1996

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

#### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

# THIS PAGE BLANK (USPTO)